EUROPEAN PATENT OFFICE

Patent Abstracts of Japan

PUBLICATION NUMBER 10002875 PUBLICATION DATE 06-01-98

APPLICATION DATE 14-10-96 APPLICATION NUMBER 08271215

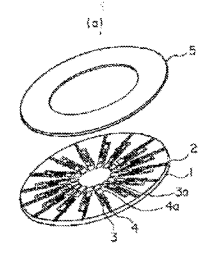
APPLICANT: HOOMETSUTO:KK;

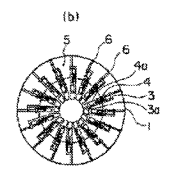
INVENTOR: KARUBE MASAO:

INT.CL. : G01N 27/327 G01N 27/28 G01N 27/27

TITLE : ENZYME REACTION SENSOR AND

MANUFACTURE THEREOF





ABSTRACT: PROBLEM TO BE SOLVED: To provide an enzyme reaction sensor with a small size by which glucose concentration existing in blood and urine can be measured many times and provide a manufacturing method for which a semiconductor processing technique with high productivity as its advantage is employed.

> SOLUTION: A glucose sensor comprises a silicon substrate 1, a plurality of grooves 2 formed in one surface of the silicon substrate 1, a pair of platinum electrode films 3, 4 formed in a plurality of grooves 2, and a Pyrex glass plate 5. Glucose oxidase as an enzyme is immobilized in the inside of a capillary 6 formed between the grooves 2 and the Pyrex glass plate 5.

COPYRIGHT: (C)1998,JPO

(19)日本国特許庁 (JP) (12) 公開特許公報 (A)

(11)特許出願公開番号

特開平10-2875

(43)公開日 平成10年(1998)1月6日

(51) Int.Cl.6		識別記号	庁内整理番号	FI		į	技術表示箇所
G01N	27/327			G01N	27/30	353J	
	27/28	331			27/28	3 3 1 A	
	27/27				27/46	A	

審査請求 未請求 請求項の数25 OL (全 13 百)

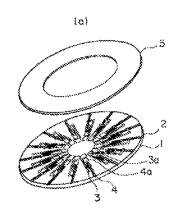
		##.EL.MIN	WHAT HAVEOURED OF THE 12 EX
(21)出願番号	特額平8271215	(71)出線人	591086706 軽郵 征夫
(22)出験日	平成8年(1996)10月14日		神奈川県川崎市宮前区東有馬1丁目3番地16
(31)優先権主張器号	特職平898719	(71)出額人	598017185
(32) 優先日	平8 (1996) 4月19日		株式会社ホーメット
(33)優先権主張隊	日本 (JP)		東京都世田谷区三軒茶屋二丁目14番10号
		(72)発明者	軽部 征夫
			神奈川県川崎市宮前区東有馬一丁目3番地
			16
		(74)代理人	弁理士 後藤 洋介 (外2名)

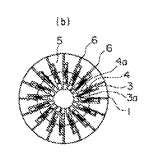
(54) 【発明の名称】 酵素反応センサー及びその製造方法

(57)【要約】

【課題】 例えば、血液や尿中に存在しているグルコー ス濃度を小型装置で多数回測定することを可能にし、か つ半導体加工技術の利点である量産性の高いことを利用 した酵素反応センサーとその製造方法とを提供するこ

【解決手段】 グルコースセンサは、シリコン基板1 と、シリコン基板1の一表面に形成された複数の溝2 と、前記複数の溝2に夫々形成された一対の白金電極膜 3、4と、前記簿2を覆うバイレックスガラス板5とを 備え、前記溝2及びパイレックスガラス板5とによって 形成されたキャビラリー6内部に酵素としてグルコース オキシターゼを固定化した。





【精発の集結信辞】

【請求項1】 半導体基板と、前記半導体基板の一表面 に形成された複数の溝と、前記複数の溝に失々形成され た貴金属からなる一対の電極膜と、前記溝を覆うガラス 板とを備え、前記溝及びガラス板とによって形成された キャピラリー内部に酵素を固定化したことを特徴とする 酵素反応センサー。

【請求項2】 請求項1記載の酵素反応センサーにおいて、前記酵素は、グルコースオキシダーゼであることを 特徴とする酵素反応センサー。

【請求項3】 請求項1又は2記載の酵素反応センサーにおいて、前記半導体基板は、円形のシリコンウエハーからなり、前記複数の溝は前記シリコンウエハーの一面に半径方向に沿って形成されていることを特徴とする酵素反応センサー。

【請求項4】 請求項1乃至3の内のいずれかに記載の 酵素反応センサーにおいて、前記貴金属は白金からな り、前記一対の電極膜は、前記シリコンウエハーの中心 寄りに電極取出端部を備えていることを特徴とする酵素 反応センサー。

【請求項5】 請求項1乃至4の内のいずれかに記載の 酵素反応センサーにおいて、前記ガラス板はバイレック スガラスからなり、前記溝以外の前記ガラス板と前記半 導体基板とは互いに接合していることを特徴とする酵素 反応センサー。

【請求項6】 マイクロマシン技術を用いて、半導体基板上にエッチングによって、溝を複数形成し、更に、貴金属からなる一対の電極膜を形成し、前記溝を覆うようにガラス板を接合し一体化させて、キャビラリーを形成し、前記キャピラリー内部に、酵素を固定化することを特徴とする酵素反応センサーの製造方法。

【請求項7】 請求項6記載の酵素反応センサーの製造 方法において、前記半導体基板は、円形のシリコンウエ ハーからなり、前記溝を半径方向に形成することを特徴 とする酵素反応センサーの製造方法。

【請求項8】 請求項6又は7記載の酵素反応センサーの製造方法において、前記費金属は白金からなり、前記一対の電極膜は、スパッタリング法、及びイオンミリング法によって、前記シリコンウエハーの中心寄りに電極取出端部を有するように、形成することを特徴とする酵素反応センサーの製造方法。

【請求項9】 請求項6乃至8の内のいずれかに記載の 酵素反応センサーの製造方法において、前記ガラス板は パイレックスガラスからなり、前記シリコンウエハーと は陽極接合法によって一体化することを特徴とする酵素 反応センサーの製造方法。

【請求項10】 請求項6乃至9の内のいずれかに記載 の酵素反応センサーの製造方法において、前記酵素とし て、グルコースオキシダーゼを化学結合・包括法によっ て固定化することを特徴とする酵素反応センサーの製造 方法。

【請求項11】 一対の互いに重ね合わせられる基板と、前記一対の基板の内の少なくとも一方の基板の一表面に形成された複数の溝と、前記複数の溝に対応して、前記一対の基板の内のいずれかに形成された資金属からなる少なくとも2個の電極膜とを備え、前記溝及基板とによって形成されたキャピラリー内部に酵素を固定化したことを特徴とする酵素反応センサー。

【請求項12】 請求項11記載の酵素反応センサーにおいて、前記酵素は、グルコースオキシダーゼであることを特徴とする酵素反応センサー。

【請求項13】 請求項11又は12記載の酵素反応センサーにおいて、前記基板は、円形形状のアラスチックスからなり、前記複数の溝は前記アラスチックス基板の一面に半径方向に沿って形成されていることを特徴とする酵素反応センサー。

【請求項14】 請求項11乃至13の内のいずれかに 記載の酵素反応センサーにおいて、前記貴金額は白金からなり、前記電極騰は、前記プラスチックス基板の中心 答りに電極取出端部を備えていることを特徴とする酵素 反応センサー。

【請求項15】 請求項11乃至14の内のいずれかに 記載の酵素反応センサーにおいて、前記複数の電極膜は 3個形成されていることを特徴とする酵素反応センサー

【請求項16】 請求項11乃至15の内のいずれかに 記載の酵素センサーにおいて、前記一対の基板は、互い に接合されていることを特徴とする酵素反応センサー。

【請求項17】 請求項11乃至16の内のいずれかに 記載の酵素センサーにおいて、前記一対の基板は、前記 一対の基板は、アラズマ重合膜を接合面に備え、当該プラズマ重合膜の溶接によって互いに接合されていること を特徴とする酵素反応センサー。

【請求項18】 請求項11万至16記載の酵素センサーにおいて、前記酵素固定は、少なくとも前記キャピラリーの内整面に存在するアミノ基を有するモノマーのブラズマ重合膜の前記アミノ基と前記酵素に存在するアミノ基とを架橋試薬によって結合させたものであることを特徴とする酵素反応センサー。

【請求項19】 マイクロマシン技術を用いて、一枚基板上に溝を複数形成し、更に、他の一枚の基板上に前記溝に対応して貴金属からなる少なくとも一対の電極膜群を失々形成し、前記溝と前記費金属とを対応させて前記一対の基板を重ね合わせて接合し一体化させて、キャピラリーを形成し、前記キャピラリー内部に、酵素を固定化することを特徴とする酵素反応センサーの製造方法。

【請求項20】 請求項19記載の酵素反応センサーの 製造方法において、前記基板は、円形のアラスチックからなり、前記溝を半径方向に形成することを特徴とする 酵素反応センサーの製造方法。 【請求項21】 請求項19又は20記載の酵素反応センサーの製造方法において、前記貴金属は白金からなり、前記一対の電極膜は、スパッタリング法、及びイオンミリング法によって、前記基板の中心寄りに電極取出端部を有するように、形成することを特徴とする酵業反応センサーの製造方法。

【請求項22】 請求項19乃至21の内のいずれかに 記載の酵素反応センサーの製造方法において、前記基板 はアクリル樹脂からなり、互いに接合されて一体化する ことを特徴とする酵素反応センサーの製造方法。

【請求項23】 請求項19乃至22の内のいずれかに 記載の酵素反応センサーの製造方法において、前記一枚 の基板に溝を形成した後、及び前記他の一枚の基板に電 極群を形成する前に、前記夫々の基板の互いに接合され る面の表面に、アミノ基を含むアラズマ重合膜を形成す ることを特徴とする酵素反応センサーの製造方法。

【請求項24】 請求項19乃至23の内のいずれかに 記載の酵素反応センサーの製造方法において、前記酵素 として、グルコースオキシダーゼを化学結合・包括法に よって固定化することを特徴とする酵素反応センサーの 製造方法。

【請求項25】 請求項23記載の酵素反応センサーの 製造方法において、前記酵素はアミノ基を備え、前記酵素の固定化は、前記プラズマ重合膜のアミノ基と前記酵素のアミノ基との架橋試薬の作用により結合させることを含むことを特徴とする酵素反応センサーの製造方法。

【発明の詳細な説明】

[0001]

【発明の属する技術分野】本発明は、臨床用携帯型マルチタイプグルコースセンサー等の酵素反応を利用したセンサーに関し、詳しくは、酵素反応を用いて血液中・尿中のグルコース漆度等を測定するセンサーと、その製造方法とに関する。

[0002]

【従来の技術】成人癖の1つである糖尿病疾患は1日に 数回血糖値を測定し、インスリンの投与のコントロール や、食事のコントロールをしなければならない。現在グ ルコース測定法としては、比色法・酵素反応法等があ る。

【0003】この比色法としては選定法(Somogyi-Nelson法)が一般的である。この方法は以下の手順を経て測定される。まず、碳酸亜鉛と水酸化パリウムを使って妨害物である蛋白質を除く(除蛋白)。その後、達心、ろ過し還元反応・星色反応を起こさせる。その他の比色法としては縮合法(oートルイジン・ホウ酸法)がある。この方法は、糖を酸性条件下、oートルイジンとともに加熱すると青緑色を呈することを利用するものである。これら比色定量法は、それぞれ反応物質に特有な波長の吸収光を当てて吸光度を測り、その結果からグルコース 適度を測定する方法である。

【0004】一方、酵素反応を用いる測定法としては、 グルコースオキシターゼ(GOD)等の酵素を用いてグ ルコースが反応したときに発生する過酸化水素等の生成 物を測定するか、または、減少する物質(酵素)を定量 することによって、グルコースを定量する方法がある。 実際に検出手段としては、電極を用いる方法(サイクリックボルトアンメトリ)と比色測定法とが存在する。

【発明が解決しようとする課題】比色法は、一般に前処 理が必要でありまた分光学的な測定法を用いることから 検出部が大型になる。また上記したように吸光光度法で は、測定物質の固有液長に近似した波長を有する他の物 質による影響を受けるため正確な測定値が得られないこ とがある。

【0006】一方、現在の酵素法による装置は、酵素の 基質選択性を利用することから前処理の必要等はないが 多数のサンプルを測定するためにはボンア、反応槽等の 装置を取り付ける必要があり、装置が大型化し低コスト 化、量産化が困難となる。また、測定検体のグルコース 適度を即時に検出し、携帯性、多数サンブル測定という 条件を満たすには問題が残る。

【0007】そこで、本発明の技術的課題は、例えば、 血液や尿中に存在しているグルコース濃度を小型装置で 多数囲測定することを可能にし、かつ半導体加工技術の 利点である量産性の高いことを利用した酵素反応センサ 一とその製造方法とを提供することにある。

[0008]

[0005]

【課題を解決するための手段】本発明は、マイクロマシン技術を用いて円形のシリコンウエハー等の半導体基板上に、例えば、放射状に溝と白金電極膜を多数作製し、その後、半導体基板とパイレックスガラス等のガラス板とを一体化させてキャビラリーを形成させ、内部にグルコースオキシダーゼ等の酵素を固定化する。以上の様にキャビラリー、電極を単一の半導体基板上に多数作製しマルチタイプグルコースセンサー等の酵素センサを構築する事から上記の様な小型化・多数サンブル測定・量産性という課題を解決している。

【0009】即ち、(1)本発明によれば、半導体基板と、前記半導体基板の一表面に形成された複数の溝と、 前記複数の溝に夫々形成された費金属からなる一対の電 極膜と、前記溝を覆うガラス板とを備え、前記溝及びガ ラス板とによって形成されたキャビラリー内部に酵素を 固定化したことを特徴とする酵素反応センサーが得られる。

【0010】また、(2)本発明によれば、前記酵素反応センサーにおいて、前記酵素は、グルコースオキシダーゼであることを特徴とする酵素反応センサーが得られる。

【0011】また、(3)本発明によれば、前記いずれかの酵素反応センサーにおいて、前記半導体基板は、円

形のシリコンウエハーからなり、前記複数の溝は前記シ リコンウエハーの一面に半径方向に沿って形成されてい ることを特徴とする酵素反応センサーが得られる。

【0012】また、(4)本発明によれば、前記いずれ かの酵素反応センサーにおいて、前記費金属は白金から なり、前記一対の電極膜は、前記シリコンウエハーの中 心寄りに電極取出場部を備えていることを特徴とする酵 素反応センサーが得られる。

【0013】また、(5)本発明によれば、前記いずれかの酵素反応センサーにおいて、前記ガラス板はパイレックスガラスからなり、前記溝以外の前記ガラス板と前記半導体基板とは互いに接合していることを特徴とする酵素反応センサーが得られる。

【0014】また、(6)本発明によれば、マイクロマシン技術を用いて、半導体基板上にエッチングによって、溝を複数形成し、更に、貴金総からなる一対の電極膜を形成し、前記溝を覆うようにガラス板を接合し一体化させて、キャビラリーを形成し、前記キャビラリー内部に、酵素を固定化することを特徴とする酵素反応センサーの製造力法が得られる。

【0015】また、(7)本発明によれば、前記酵素反応センサーの製造方法において、前記半導体基板は、円形のシリコンウエハーからなり、前記溝を半径方向に形成することを特徴とする酵素反応センサーの製造方法が得られる。

【0016】また、(8)本発明によれば、前記いずれかの酵素反応センサーの製造方法において、前記資金属は白金からなり、前記一対の電極機は、スパックリング法、及びイオンミリング法によって、前記シリコンウエハーの中心寄りに電極取出端部を有するように、形成することを特徴とする酵素反応センサーの製造方法が得られる。

【0017】また、(9)本発明によれば、前記いずれかの酵素反応センサーの製造方法において、前記ガラス板はパイレックスガラスからなり、前記シリコンウエハーとは陽極接合法によって一体化することを特徴とする酵素反応センサーの製造方法が得られる。

【0018】また、(10)本発明によれば、前記いずれかの酵素反応センサーの製造方法において、前記酵素として、グルコースオキシダーゼを化学結合・包括法によって固定化することを特徴とする酵素反応センサーの製造方法が得られる。

【0019】また、(11)本発明によれば、一対の互いに重ね合わせられる基板と、前記一対の基板の内の少なくとも一方の基板の一表面に形成された複数の溝と、前記複数の溝に対応して、前記一対の基板の内のいずれかに形成された貴金属からなる少なくとも2個の電極膜とを備え、前記溝及基板とによって形成されたキャビラリー内部に酵素を固定化したことを特徴とする酵素反応センサーが得られる。

【0020】また、(12)本発明によれば、前記酵素 反応センサーにおいて、前記酵素は、グルコースオキシ ダーゼであることを特徴とする酵素反応センサーが得ら れる

【0021】また、(13)本発明によれば、前記いずれかの酵素反応センサーにおいて、前記蒸板は、円形形状のプラスチックスからなり、前記複数の溝は前記プラスチックス蒸板の…面に半径方向に沿って形成されていることを特徴とする酵素反応センサーが得られる。

【0022】また、(14)本発明によれば、前記いずれかの酵素反応センサーにおいて、前記賞金属は白金からなり、前記電極膜は、前記プラスチックス基板の中心寄りに電極取出端部を備えていることを特徴とする酵素反応センサーが得られる。

【0023】また、(15)本発明によれば、前記いずれかの酵素反応センサーにおいて、前記複数の電極膜は 3個形成されていることを特徴とする酵素反応センサー が得られる。

【0024】また、(16)本発明によれば、前記いずれかの酵素センサーにおいて、前記一対の基板は、互いに接合されていることを特徴とする酵素反応センサーが得られる。

【0025】また、(17)本発明によれば、前記いずれかの酵素センサーにおいて、前記一対の基板は、前記一対の基板は、前記一対の基板は、アラズマ重合膜を接合面に備え、当該プラズマ重合膜の溶接によって互いに接合されていることを特徴とする酵素反応センサーが得られる。

【0026】また、(18)本発明によれば、商記いずれかの酵素センサーにおいて、前記酵素固定は、少なくとも前記キャビラリーの内盤面に存在するアミノ基を有するモノマーのアラズマ重合膜の前記アミノ基と前記酵素に存在するアミノ基とを架橋試薬によって結合させたものであることを特徴とする酵素反応センサーが得られる。

【0027】また、(19)本発明によれば、マイクロマシン技術を用いて、一枚基板上に溝を複数形成し、要に、他の一枚の基板上に前記溝に対応して資金属からなる少なくとも一対の電極膜群を共々形成し、前記溝と前記費金属とを対応させて前記一対の基板を重ね合わせて接合し一体化させて、キャビラリーを形成し、前記キャビラリー内部に、酵素を固定化することを特徴とする酵素反路センサーの製造方法が得られる。

【0028】また、(20)本発明によれば、前記酵素 反応センサーの製造方法において、前記基板は、円形の プラスチックからなり、前記溝を半径方向に形成するこ とを特徴とする酵素反応センサーの製造方法が得られ る。

【0029】また、(21)本発明によれば、前記いずれかの酵素反応センサーの製造方法において、前記費金 属は自金からなり、前記一対の電極膜は、スパッタリン グ法,及びイオンミリング法によって,前記基板の中心 寄りに電極取出端部を有するように、形成することを特 徴とする酵素反応センサーの製造方法が得られる。

【0030】また、(22)本発明によれば、前記いずれかの酵素反応センサーの製造方法において、前記基板はアクリル樹脂からなり、互いに接合されて一体化することを特徴とする酵素反応センサーの製造方法が得られる。

【0031】また、(23)本発明によれば、前記いずれかの酵素反応センサーの製造方法において、前記一枚の基板に溝を形成した後、及び前記他の一枚の基板に電極群を形成する前に、前記夫々の基板の互いに接合される面の表面に、アミノ基を含むプラズマ重合膜を形成することを特徴とする酵素反応センサーの製造方法が得られる。

【0032】また、(24)本発明によれば、前記いずれかの酵素反応センサーの製造方法において、前記酵素として、グルコースオキシダーゼを化学結合・包括法によって固定化することを特徴とする酵素反応センサーの製造方法が得られる。

【0033】また、(25)本発明によれば、前記酵素 反応センサーの製造方法において、前記酵素はアミノ基 を備え、前記酵素の固定化は、前記プラズマ重合膜のア ミノ基と前記酵素のアミノ基との架橋試薬の作用により 結合させることを含むことを特徴とする酵素反応センサ 一の製造方法が得られる。

[0034]

【発明の実施の形態】以下、本発明の実施の形態について図面を参照して説明する。本発明の実施の形態においては、酵素反応センサーとして、グルコースセンサの例を示したが、本発明はこれらに限定されるものではないことは明らかである。

【0035】図1(a)は本発明の第1の実施の形態によるグルコースセンサーを示す組立分解斜視図。(b)は平面図である。図1(a)及び(b)を参照すると、グルコースセンサー10は集積化センサーデバイスであり、シリコン基板1の一面上には、溝2が半径方向に形成されている。この溝2には、白金電極膜3、4が形成され、バイレックスガラス板5に覆われている。このパイレックスガラス板とシリコン基板1とは、接合され一体化しており、溝2部分はバイレックス板に覆われてキャビラリー6を形成している。このキャビラリー6には、グルコースオキシダーゼが固定化される。

【0036】図1(b)に示すグルコースセンサーを次に示す手順で作成した。

【0037】まず、直径2インチ、結晶格子100面、 片面鏡面仕上げのシリコンウエハー1に対しRCA社の 方法に準じた洗浄を行った後、本業燃焼法の熱酸化で約

 8オングストロームの酸化膜を形成させた。これに フォトレジストをスピンコートしフォトマスクでパター エングを行い、フッ化水素酸、フッ化アンモニウム溶液 で酸化膜のエッチングを行いEPW溶液(エチレンジア ミンーピロカテコールー水)のエッチング溶液を用い結 晶異方性ウエットエッチング法により長さ12mm、幅 1 mm、深さ56μmの放射状の溝2を16本作成し た、シリコンウエハー1は、大気中に放置もしくは、直 接加熱することによって、表面に絶縁性を備えた被膜が 形成されている。この溝2を多数作成したシリコンウエ ハー1全面に対し、スパックリング装置を用いて白金膜 を厚き約200オングストローム形成しフォトレジスト をスピンコートし、自金膜のパターニングを行った後イ オンミリング装置で、ドライエッチングを行い白金電極 膜3、4をそれぞれの溝に対して1対(2電極)形成さ せた(単一あたりの電極面積1 m m2)。さらにこのシ リコンウエハー1とパイレックス製で外径2インチ内径 1.2インチのガラス基板5とを関極接合することによ り立体構造を形成させた。以上の操作を経て微細管構造 ーキャビラリー6と白金電極膜3、4を成形した。な お、キャピラリーの内側に電極取出部3a、4aがそれ ぞれ露出して形成されている。

【0038】次に、酵薬園定化方法について述べる。酵素としてのグルコースオキンダーゼ(GOD)は、ガラスやシリコン表面をアミノ化し架精剤にグルタルアルデヒド(GA)を用いてこれを酵素のアミノ基と架橋させる方法で固定化した。製作したキャビラリー6に3一アミノブロビルトリエトキシシラン(aninopropyl trie loxy silane、ケーAPTES)のトルエン溶液1.0ヵ1を室温で通過させ終夜115℃に加熱した。2.5%(V/V)のグルタルアルデヒド(GA)を含むリン酸緩衝液(pH7.1)でカラムを満たし1時間保持し、これを排出後リン酸緩衝液を通過させて洗浄し、10%(w/V)のGOD(Type II、Signa)を含むリン酸緩衝液でカラムを満たし終夜保持し内部に、グルコースオキシダーゼを固定化した。

【0039】次に、本発明の第1の実施の形態によるグルコースセンサーの糖定原理について説明する。

【0040】本発明の第1の実施の形態によるマルチタイプグルコースセンサーは、グルコース溶液および検査試料を毛細血管現象によりシリコンウエハー先端のキャビラリー6から内部に導入される。導入されたグルコース溶液は、キャビラリー内部で固定化されたGODの触媒作用により下記化1式に示すように、グルコノラクトンと過酸化水素に変換される。

[0041]

[4:1]

【0042】生成した過酸化水素はキャビラリー内の自 金電極膜で、下記化2式の電極反応に従って電気化学的 に検出される。

[0043]

【化2】

【0044】電気化学検出は、酸素や過酸化本素など多くの酵素反応の基質や生成物が電気化学的に活性であり 又それぞれの化学種は電気化学的に分別定量可能であり これらの電気化学検出が有効な測定デバイスになる。ま た一般的に、分光学的検出での検出対象がサイズの3乗 に比例して減少していくのに対して、電気化学検出では サイズの2乗に比例して減少する。本発明によるグルコースセンサを用いた検出法では、電気化学検出法を採用 しているため、酸小化に伴い相対的に電気化学検出法の 効率が高くなる。更に酸小化により試薬や試料の消費量 を抑えることができる、すなわも測定時間の短縮を図る ことができる。生成した過酸化水素は白金電極膜の片方 の電極一アノード電極により酸化されアノード電流が観 測される。以上のことから透酸化水素濃度の電流値変化 を観測することからグルコースの定量が可能となった。

【0045】次に、本発明の第1の実施の形態によるグ

ルコースセンサーを用いたグルコースの測定例について 説明する。

【0046】GODを用いてグルコースを測定すると き、通常生成する酸化還元種は過酸化水素である。過酸 化水素を製作したデバイスで定量的に検出することがで きるかを確認するためにデバイスのグルコースの検出に 先立って、過酸化水業溶液を導入して電気化学反応を行 わせた。それぞれの瀏度の調整した過酸化水素溶液でキ ャピラリーセルを満たし、サイクリックボルタンメトリ ーを行った。デバイス内の2つの電極間に、0から10 O Om V までの電位をスキャンした時の電流値変化を図 2に示す。図2に示すように、800mV付近の電流値 に、過酸化水素由来の酸化電流が観測された。過酸化水 素濃度と電流値の間で相対的な関係が認められ、製作し たデバイスが過酸化水素検出用の電気化学セルとして機 能することが判明した。同様の方法で今度は試料導入用 の穴からグルコース溶液を導入する。キャピラリー内の GODによりグルコースが酸化され、このとき溶存酸素 が過酸化水素になる。下記表1はこれら試料を導入した 場合の応答値を表す。

[0047]

[表1]

测定対象物	デバイス単体	縱 新 溶 液 (pH 8.5)	グルコース溶液 (10mM)
滋流链(µA) (800sV vs. 対極)	0, 54	1. 28	1, 95

【0048】図3は本発明の第2の実施の形態によるグルコースセンサーのガラス板を取り除いた状態を示す平 面図である。図3に示すように、シリコン基板1上に、 溝12が形成され、白金電極膜13、14が夫々形成されている。本発明の第1の実施の形態においては、溝 数、即ち、キャビラリー数が16本であったが、第2の 実施の形態によるものは、溝数72本と密度が高められている。また、そのために、電極取出部分も一対づつ並んで形成されている。

【0049】本発明の第1及び第2の実施の形態による グルコースセンサーは、その使用に際しては、白金電極 膜にボルタンメータを備えた測定装置を接続したものを 用意し、採血した血液を一滴、センサーのキャビラリー に毛管現象によって吸い込ませて、測定すれば良い。

【0050】採血に際しては、例えば、消毒綿で指先を消毒し、乾燥させた後、採血器等を用いて穿刺して、血液を一滴しばりだす等で良い。

【0051】第2の実施の形態によるグルコースセンサーも第1の実施の形態によるものと同様に、ガラス板を

重ねて陽極接合して一体化した後、酵素固定化されても 用いられる。

【0052】図4は本発明の第3の実施の形態によるグルコースセンサーを示す分解組み立て斜視図であり、

(a)は第1のアクリル板、(b)は第2のアクリル板を示している。図4(a)を参照すると、第1のアクリル板21は、中央に孔部22を有し、一面23には、外圏からこの孔部22に向かって断面角型の溝24が半径方向に複数設けられている。

【0053】図4(b)を参照すると、第2のアクリル板25は、表面に、先端部が疲角に屈曲した白金電極27、28、29が、半径方向に途中で段を為し延在して夫々設けられている。この白金電極27、28、29は、スパッタリングに、よって形成され、この3本の電極27、28、29の内の電極28の基部は、この第2のアクリル板25の中心部付近で、中心電極30に夫々接続されている。

【0054】これらの第1及び第2のアクリル板21及び25は、図に示されている一面を、エチレンジアミン

のアラズマ重合によって処理され、互いに張り合わされたのち、後に詳しく述べるように、半径方向に形成されたキャビラリー内に酵素が固定化される。

【0055】図5(a),図5(b)及び図5(c) は、図4(a)及び図4(b)の第1及び第2のアクリ ル板21及び25の一部を示す斜根図である。

【0056】図5(a)に示すように、厚さ2mm、半径30mm、内径20mmのドーナツ型の円板の一面に、深さ1mm、福1mmの溝24が半径方向に複数本形成されている。

【0057】図5(b)に示すように、厚き2mm、半径30mmの円板の一面で、溝24に対応するように、半径方向に電極27、28、29が形成されている。この溝24は、電極の周方向に長い先端部27b、28b、29bが夫々横断する。

【0058】図5(c)に示すように、図5(a)の第1のアクリル板及び図5(b)の第2のアクリル板を図に示された一面を互いに合わせることによって、第1のアクリル板21の溝24は、第2のアクリル板25の一面によって、蓋がなされ、半径方向にキャビラリー31が形成される。

【0059】次に、本発明の第3の実施の形態による酵素反応センサーの製造方法について図6乃至図9を参照して説明する。

【0060】図6はアラズマ重合を行う装置の機略を示している。図6に示すように、装置は、装置本体50内の上部にサンブルステージ60が設けられ、その上にアラズマ発生器53が設けられている。アラズマ発生器53には、発振器52及び整合器51が接続されている。サンブルステージの下側のチャンバー内には、エチレンジアミン等の原料を蓄えるリザーバ59と、これに接続され、バルブを備えた配管からなる流路62と、流路62の一端に設けられた流量調整器58を介して、チャンバー内に導入管55が接続されている。

【0061】一方、チャンバー内のガスを排気するために、チャンバーには、拡散ボンブ56及びロータリーボンブ57に接続された排気管54が設けられている。この装置は、アミノ基導入のため、ブラズマ重合膜のモノマー原料としてはエチレンジアミンを使用する。プラズマ重合の条件は、以下の表2の通りである。

【0062】 【表2】

モノマー原料の液量	15 ml/min
温皮	20°C
ほ カ	3. 5×10 ⁻² Tor
按 電 電 力	40 W
放電周波数	10 MHz FM安

【0063】上記表2の条件で、プラズマ重合膜の成膜 速度は、1000オングストローム/minであり、プ ラズマの重合膜の厚さは1000オングストロームであ る。

【0064】次に、具体的手順を説明する。

【0065】まず、図7(a)及び図8(a)に示すように、外径30mm、厚さ2mmのアクリル基板と外径30mm、厚さ2mmのアクリル板を用意する。図7(b)に示すように、アクリル板21の表面にキャビラリー形成用の溝24を機械加工により、半径方向に長さ10mm、深さ1mm、編1mmの溝24を複数本形成する。図7(c)に示すように、アクリル板の一面にエチレンジアミンプラズマ処理によりアクリル基板表面にアミノ基を導入する。ここで、エチレンジアミンプラズマ重合膜の作製について、詳細に説明する。アラズマとは、電磁によってできた電子と正イオンがほぼ等しい密度となって全体として中性になっている物質の状態のことである。アラズマ重合法は、このブラ

スマ中で重合し高分子合成を行う方法である。この方法 あるいはこの方法で得られた際は、(ア)どのようなモ ノマーでも製膜可能であること、(イ)ピンホールフリ ーの非晶質であること、(ウ)薄膜形成(〜10 nm) 可能であり均質であること、(エ)膜形成だけでなく、 ブラズマガスの種類を変えることにより表面改質、修飾 (例えば官能基導入)が可能であること、(オ)ドライ プロセスであるので半導体技術との融合が容易であるこ となどの利点を備えている。

【0066】一方、図8(b)に示すように、アクリル 板の一節に、図6に示した装置を用いるエチレンジアミ ンプラズマ処理によりアミノ基を導入する。

【0067】図8(c)に示すように、満を形成していないアクリル基板上にスパッタリングによって白金電板パターン32を形成する。ここで、スパッタリングとは、業材の金属等をアラズマ状態にまで持っていき、対向する基板上に付着させる技術であり、主に電極形成用の金属薄膜に用いられるプロセスである。白金膜の付着

速度は、毎秒数オングストロームであり、膜厚は時間により制御可能である。ここでは、前記のプラズマ重合処理をしたアクリル基板の上にスパックリングで白金電極を形成する。電極パクーン作製にはメタルマスクを使用し、1対の電極パターン当たり3電極を失々同時に形成

する。また、スパッタリングの条件は以下の表3の通り である。

[0068]

【表3】

スパッタリング条件		
選 度	20 %	
アルゴンガス圧力	3×10 ⁻¹ Pa	
放電電力	100 W	
スパッタリング時間	10 min	

【0069】上記表2の条件で、白金膜の成膜速度は1 00オングストローム/minであり、白金膜の厚さは 1000オングストロームとなる。

【0070】次に図9(a)に示すように、キャビラリー及び電極対を一体化させるため、基板間に1、2ージクロロエタンを塗布し、アクリル基板同士の溶接接合を行う。続いて、図9(b)に示すように、グルタルアルデヒドによって形成されたキャビラリー31内に酵素を

関定化する。

【0071】酵素固定化は、プラズマ重合膜表面にある アミノ基と酵素に存在するアミノ基を三価の架橋試薬で あるグルタルアルデヒドを用いて行う。この反応は、次 の化3式で示される。

[0072]

【化3】

Surface of Bis(aminomethyl)quaterthiophene

【10073】また、酵素固定化の詳細な手順は以下のようにして行う。

【0074】まず、(i)2.5%(v/v)のグルタルアルデヒド(GA)を含むリン酸緩衝液(pH5.

6)を用意し、前記のアラズマ処理を行ったキャビラリー内に塗布して30分放置する。(ii) これをリン酸酸 緩衝溶液で洗浄後、10%(W/V)のGOD(Type I I、Signa)を含むリン酸緩衝液を塗布したのち、30分 室温で保持する。(iii)リン酸緩衝液で物理的吸着して いる酵素を洗い流す。

【0075】図10は、本発明の第3の実施の形態によるキャピラリー電極による過酸化水素の電極応答を示すサイクリックボルタモグラムである。図10において、横軸に電位E(mV)、縦軸に電流値(A)を示している。

【0076】(a)の状態では、まったく電流が流れな

い、即ち、囲路のショートがない。

【0077】(b)の状態では、400~800mVにおいて目立った電流変化が観測されない。

【0078】(c)の過酸化水素を入れると、300~800mVにおいて酸化電流が観測され、過酸化水素が検出できる事が分かる。測定条件等は図10に示されている通り、リン酸バッファ(pH5.6)20mM、走変速度($Scan\ rate$)100mV/secoocV測定で、室温(27℃)により行われている。

【0079】図11は本発明の第3の実施の形態によるキャビラリー電極によるグルコースの電極応答のサイクリックボルタモグラムである。測定条件は図10と同様に行われており、溶液導入後3分後に測定を開始している

【0080】図11に示すように、バッファ溶液のみの 時では、目立った電流値が観測されないが、(d)グル コースオキシダーゼ(GOD)によりグルコノラクトン と過酸化水素に変換され、この過酸化水素が検出できた 事が分かる。また、このCV図での600mVにおける 電流値の度合いを測る事によって、グルコースの定量が 可能となる。

【0081】図12は本発明の第3の実施の形態による 酵素反応センサーのグルコース満度による電流値変化 (検量線)を示す図であり、図11において得られた最 適な電位(600mV)におけるグルコース濃度を変化 させた時の電流変化を示している。図12を参照する と、グルコース0~10mMの範囲において0~0、8 ルAの電流値変化が観測された。

【0082】ここで、この検量線は、電流値をYとおく と以下の数1式のように示される。

[0083]

【数1】

$$Y = -5$$
. $86 \times 10^{-7} - 7$. $34 \times 10^{-8} \times X$
 $R = -0$. 94

【0084】図13は本発明の第3の実施の形態による デバイスに設けられた任意の4つのキャビラリー(夫々 G, H, I, Jと呼ぶ)を用いて、それぞれのキャビラ リーによるグルコース濃度による依存性を測定した結果 を示している。測定条件は、図12と同様に行った。

【0085】図13に示すように、それぞれ0-10m Mのグルコース溶液において、0-1、5μAの範囲で変化していることが判る。

[0086]

【発明の効果】以上、説明したように、本発明では、マイクロマシン技術を用いることによって、シリコン基板とガラスとで構成されるマイクロ酵素反応キャビラリーと電気化学測定用電極を製作し、一体化及び集積化を行い、迅速かつ簡便であるという長所を持つバイオセンサーを総小化・一体化・集積化・最産化が可能なバイオセンサーシステムを構築することができ、さらに広い範囲に適用することができる酵素反応センサーとその製造方法とを提供することができる。

【0087】また、本発明においては、液体クロマトグラフィー等の測定装置では、試料溶液の導入用にボンプなどの輸送系が必要となるが、システム中のデバイスはすべてキャビラリー構造が必要であり、この構造を持たせるために異方性エッチングによる溝を持つシリコン基板とガラスとの接合により得られるシリコンキャビラリーを採用し、シリコンキャビラリーを酵素反応カラムとしても用いることとしたので、キャビラリー自身が微小化による毛細管現象により試料輸送を担当し、内面の化学修飾により酵素を固定化することが可能となり、微量なグルコース溶液に対しても十分な危答を示したことから製作したデバイスがマイクロ酵素センサーとして機能する酵素反応センサーを提供することができる。

【0088】さらに、本発明によれば、単一のシリコンウエハー上に各々のデバイスを放射状に配列・多数のセンサーを組み込む事によって、各々のデバイスはディスボーザブルタイプのセンサーとして使用可能で、かつシリコンウエハー単位として組み込んだデバイスの数だけ連続使用可能な酵素反応センサーを提供することができる。

【0089】また、本発明によれば、ブラスチック基板を用いているために、機械的な加工が容易であるとともに、製造コストの低廉価ができる酵素反応センサーを提供することができる。

【0090】また、本発明によれば、アラズマ重合処理 を行っているために、基板同士の接合が容易であるとと もに、酵素の固定化がさらに容易である酵素反応センサ を提供することができる。

【図面の簡単な説明】

【図1】(a)は本発明の第1の実施の形態によるグルコースセンサーのガラス板とシリコンウエハーとの接合前の状態を示す分解組立斜視図である。(b)はグルコースセンサーの平面図である。

【図2】過酸化水素濃度と、電流鎮増加量との特性を示すグラフ、表位緩衝溶液およびグルコース溶液に対する 電流値を示す図である。

【図3】本発明の第2の実施の形態による酵素反応センサーのガラス板とシリコンウエハとの接合前の状態を示す平面図である。

【図4】本発明の第3の実施の形態による酵素反応センサーを示す分解組立斜視図であり、(a)は第1のアクリル板、(b)は第2のアクリル板を示している。

【図5】(a), (b), 及び(c)は図4(a),

(b),に示したアクリル報21及び25の一部を示す 斜視剤である。

【図6】プラズマ重合を行う装置の概略を示す図である。

【図7】(a),(b),及び(c)は本発明の第3の 実施の形態による酵素反応センサーの製造方法を示す図 である。

【図8】(a),(b),及び(c)は本発明の第3の 実施の形態による酵素反応センサーの製造方法を示す図 である。

【図9】(a)及び(b)は本発明の第3の実施の形態による酵素反応センサーの製造方法を示す図である。

【図10】本発明の第3の実施の形態による酵素反応センサーのキャピラリー電極による過酸化水素の電極応答を示すサイクリックボルタモグラムである。

【図11】本発明の第3の実施の形態による酵素反応センサーのキャビラリー電極による過酸化水素の電極応答を示すサイクリックボルタモグラムである。

【図12】本発明の第3の実施の形態による酵素反応センサーのグルコース淡度による電流値変化(検緊線)を

示す図である。

【図13】本発明の第3の実施の形態による酵素反応センサーのキャピラリー(G,H,I,J)によるグルコース滋度による依存性を測定した結果を示す図である。

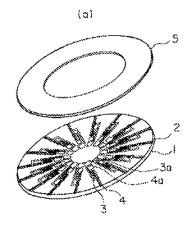
【符号の説明】

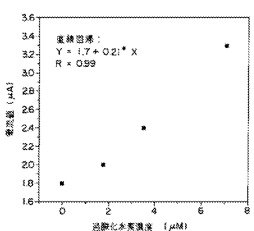
- 1 シリコン基板
- 2 溝
- 3.4 白金電極膜
- 3a, 4a 電極取出部
- ラ ガラス板
- 6 キャピラリー
- 10 グルコースセンサー
- 11 シリコン基板
- 12 溝
- 13,14 白金電極膜
- 13a, 14a 電極取出部
- 21 第1のアクリル板
- 22 孔部

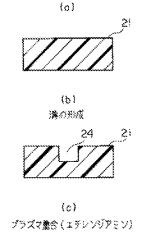
- 23 一面
- 24 満
- 25 第2のアクリル板
- 27、28、29 電極
- 30 中心電極
- 50 チャンバー
- 51 整合器
- 52 発振器
- 53 プラズマ発生器
- 54 排氣管
- 55 導入管
- 56 拡散ボンブ
- 57 ロータリボンプ
- 58 流量調整器
- 59 97-11-11
- 60 サンプルステージ
- 61 婆線
- 62 流路

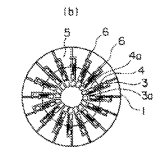
[图1] [图2] [图7]

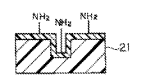
極間電位 800mV における過酸化水素濃度変化

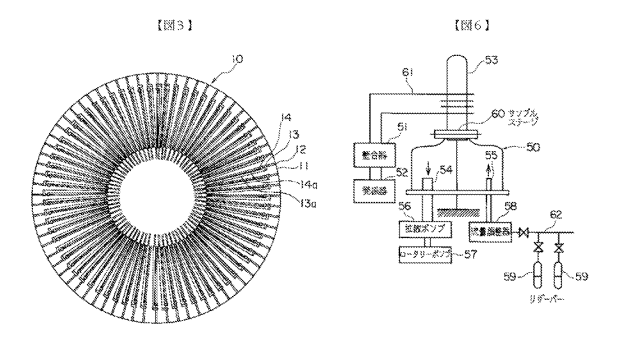


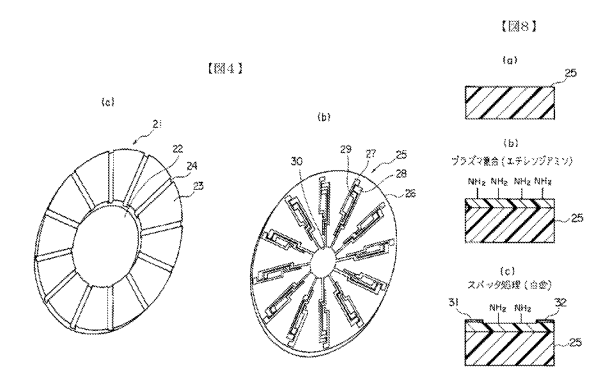


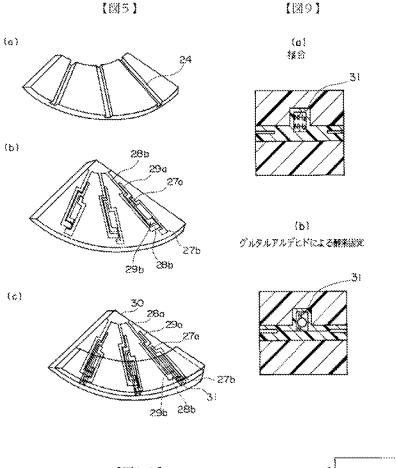


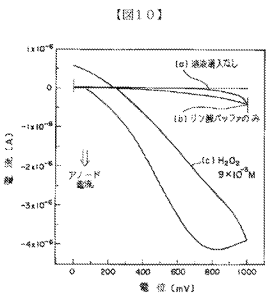


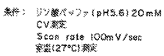


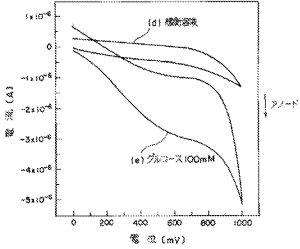






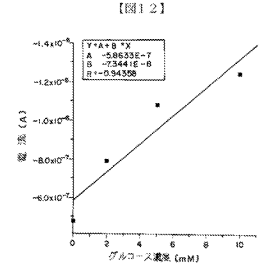






[211]

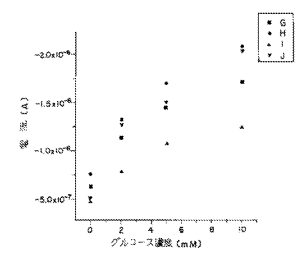
条件: リン酸ペッファ(pH5.6)20mM CV深定 Scon rate IOOmV/ssc 溶液基X減、3分後、激定系数 室逸(27°C)消炎



核變線

条件: CVによる+600mV における 電視機をプロット。 その他の条件は、CV測定(第11)と同じ

[图13]



- ・4本のキャピラリーそれぞれの 漢漢依存性の検討(G. H. I. J)
- すべてのキャピラリーにおいて南じ条件(数12)と同じ